INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS OCH

INTERNATIONALE ZUSAMMENARI	BEIT A	AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)
(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C12N 15/82, 15/53, 9/02, 5/10, G01N 33/50, A01H 5/00	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/04023 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 28. Januar 1999 (28.01.99
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP (22) Internationales Anmeldedatum: 23. Juni 1998 (1 (30) Prioritäisdaten: 197 30 066.9 14. Juli 1997 (14.07.97)	23.06.9	GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): B. TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludw (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SEULBERGER [DE/DE]; Speyerer Wingert 25, D-67141 Neuhöf LERCHL, Jens [DE/DE]; Im Steg 36, D-68526 burg (DE). SCHMIDT, Ralf-Michael [DE/DE]; An gatten 94, D-67498 Kirweiler (DE). KRIPINSK [DE/DE]; Gyrhofstrasse 15, D-50931 Koll (DE) Jon [DE/DE]; Gyrhofstrasse 15, D-50931 Koll (DE) Jon [DE/DE]; Gyrhofstrasse 15, D-50931 Koll (DE) (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLS) D-67056 Ludwigshafen (DE).	rigshafe , Haral en (DE 6 Laden 1 Schlof A, Kari . FALI n (DE).	n Vor Ablauf der für Änderungen der Ausprüche zugelassenen Frist: Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen. d 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0,

(54) Title: DNA SEQUENCE CODING FOR A HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXYGENASE AND OVERPRODUCTION THEREOF IN PLANTS

(54) Bezeichnung: DNA-SEQUENZ CODIEREND FÜR EINE HYDROXYPHENYLPYRUVATDIOXYGENASE UND DEREN ÜBERPRODUKTION IN PFLANZEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing plants with an increased yield of vitamin E from biosynthesis by overexpression of a plant HPPD gene from barley.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Vitamin E Biosyntheseleistung durch Überexpression eines pflanzlichen HPPD-Gens aus Gerste,

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

rei	verorientifeticii.						
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

DNA-Sequenz codierend für eine Hydroxyphenylpyruvatdioxygenase und deren Überproduktion in Pflanzen

5 Beschreibung

15 von Inhibitoren der HPPD.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Vitamin B-Gehalt durch Expression eines exogenen oder endogenen HPPD-Gens in Pflanzen oder Pflanzen10 teilen. Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung der entsprechenden Nukleinsäuren kodierend für ein HPPD-Gen in transgenen Pflanzen, um diese resistent gegenüber Hemmstoffen der HPPD zu machen, sowie die Verwendung der DNA-Sequenz codierend für eine HPPD zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung

Ein wichtiges Ziel pflanzenmolekulargenetischer Arbeiten ist die Erzeugung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Zuckern, Enzymen und Aminosäuren. Wirtschaftlich interessant wäre auch die Ent-20 wicklung von Pflanzen mit erhöhtem Gehalt an Vitaminen, wie z.B. der Erhöhung des Vitamin E-Gehaltes.

Die in der Natur vorkommenden acht Verbindungen mit Vitamin E-Aktivität sind Derivate des 6-Chromanols (Ullmann's 25 Encyclopedia of Industrial Chemistry, Vol. A 27 (1996), VCH Verlagsgesellschaft, Chapter 4., 478-488, Vitamin E). Die erste Gruppe (la -d) stammt von Tocol ab, die zweite Gruppe besteht aus Derivaten des Tocotrienols (2a - d):

la, α -Tocopherol: $R^1 = R^2 = R^3 = CH_3$ lb, β -Tocopherol [148-03-8]: $R^1 = R^3 = CH_3$, $R^2 = H$

40 1c, γ -Tocopherol [54-28-4]: R^1 = H, R^2 = R^3 = CH_3

ld, $\delta\text{-Tocopherol}$ [119-13-1]: R^1 = R^2 = H, R^3 = CH_3

45

35

2a, α -Tocotrienol [1721-51-3]: $R^1=R^2=R^3=CH_3$ 10 2b, β -Tocotrienol [490-23-3]: $R^1=R^3=CH_3$, $R^2=H$ 2c, γ -Tocotrienol [14101-61-2]: $R^1=H$, $R^2=R^3=CH_3$ 2d, δ -Tocotrienol [25612-59-3]: $R^1=R^2=H$, $R^3=CH_3$

Wirtschaftlich große Bedeutung besitzt α -Tocopherol.

15

5

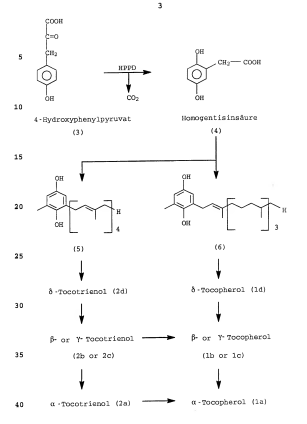
Der Entwicklung von Kulturpflanzen mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt durch Gewebekultur oder Samenmutagenese und natürliche Auswahl sind Grenzen gesetzt. So muß einerseits der Vitamin E-Gehalt bereits in Gewebekultur erfaßbar sein und andererseits können 20 nur diejenigen Pflanzen über Gewebekulturtechniken manipuliert werden, deren Regeneration zu ganzen Pflanzen aus Zellkulturen gelingt. Außerdem können Kulturpflanzen nach Mutagenese und Selektion unerwünschte Eigenschaften zeigen, die durch teilweise mehrmalige Rückkreuzungen wieder beseitigt werden müssen. Auch 25 wäre die Erhöhung des Vitamin E Gehaltes durch Kreuzung auf Pflanzen der selben Art beschränkt.

Aus diesen Gründen ist das gentechnische Vorgehen, ein für die Vitamin E Syntheseleistung kodierendes, essentielles Blosynthese30 gen zu isolieren und in Kulturpflanzen gezielt zu übertragen, dem klassischen Züchtungsverfahren überlegen. Dieses Verfahren setzt voraus, daß die Biosynthese und deren Regulation bekannt ist und daß Gene, die die Biosyntheseleistung beeinflussen, identifiziert werden.

35

Die Tocopherol-Biosynthese in Pflanzen und Algen verläuft bekannt wie folgt:

40



Vorstufe des aromatischen Rings der Tocopherole ist p-Hydroxyphenylpyruvat (3), das enzymatisch mit Hilfe des Enzyms Hydroxy-45 phenylpyruvatdioxygenase (HPPD) in Homogentisinsäure (4) umgewandelt wird, die mit Phytylpyrophosphat unter Eliminierung von CO2 zur Vorstufe (6) reagiert. Der Tocotrienolbiosyntheseweg

beginnt mit der Kondensation von Homogentisinsäure(4) mit Geranylgeranylpyrophosphat zur Vorstufe (5). Die enzymatische Cyclisierung der Vorstufen 5 oder 6 führt zu δ - Tocotrienol bzw. zu δ - Tocopherol. Einige dieser Biosyntheseenzyme wurden isoliert.

Bei der Suche nach Arabidopsis-Mutanten, die Defekte in der Carotinoidbiosynthese aufweisen, wurde eine Mutante mit weißem Phänotyp identifiziert, die keine aktive HPPD bilden kann. Wenn die als pds2 bezeichnete Mutante in Gegenwart von Homogentisinsäure 10 angezogen wird, bildet sie wie der Wildtyp Carotinoide und ergrunt (Norris et al., Plant Cell (1995) 7: 2139 - 2149). Diese Untersuchung zeigt, daß die Aktivität der HPPD Voraussetzung für die Ausbildung photosynthetisch aktiver Chloroplasten ist. Ohne dieses Enzym werden keine Plastochinone gebildet, die als Akzep-15 toren für freigesetzte Reduktionsäquivalente während der Caroti-

noidbiosynthese erforderlich sind (Phytoendesaturierung). Die Schlüsselrolle der HPPD im plastidären Stoffwechsel macht sie zu einem interessanten Target für Herbizide. Sulcotrione hemmen die Aktivität des Enzyms effektiv (Schultz et al., FEBS Lett. (1993)

20 318: 162 - 166).

Von den im folgenden genannten Organismen sind bereits Sequenzen HPPD spezifischer Gene bekannt:

30	

25

Organismus	Sequenzname	Zugangsnummer Datenbank
Mensch	HPPD_HUMAN	X72389
Schwein	HPPD_PIG	D13390
Ratte	HPPD_RAT	M18405
Maus	HPPD_MOUSE	D29987
Streptomyces avermitilis	SA11864	U11864
Pseudomonas sp. strain P.J. 874	HPPD_PSESP	P80064
Arabidopsis	HPPD_ARAB1	AF900228
	HPPD_ARAB2	U89267

35

40 Desweiteren sind folgende Sequenzen mit deutlicher Homologie zu HPPD-Sequenzen in den Datenbanken zu finden:

PEA3_MOUSE: Mus muscula (Maus) PEA3 polypeptide, AC X63190;

45 MELA_SHECO: Shewanella colwelliana, melA Protein, AC M59289,

 $$\bf 5$$ In WO 96/38567 wird die HPPD DNA-Sequenz aus Arabidopsis thaliana und Daucus carota beschrieben.

Sowohl für die Anwendung im Pflanzenschutz zur Erzeugung Herbi-5 zid-resistenter Pflanzen als auch für die Erhöhung der Vitamin E-Synthese in Pflanzen - beispielsweise zur Erzeugung von Futtermitteln mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt - ist die Kenntnis der HPPP-DNA-Sequenzen unbedingte Voraussetzung.

10 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer transgenen Pflanze mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt.

Weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Entwicklung einer gegen Inhibitoren der HPPD resistenten transgenen Pflanze.

15 Beide Aufgaben wurden überraschenderweise gelöst durch die Überexpression eines HPPD-Gens in den Pflanzen.

Zusätzliche Aufgabe der vorliegenden Erfindung war die Ent-20 wicklung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der HPPD.

Diese Aufgabe wurde gelöst durch die Expression eines HPPD-Gens aus Gerste in einer Pflanze bzw. einem Mikroorganismus und 25 anschließende Testung von Chemikalien auf Hemmung der HPPD-Enzymaktivität.

Ein erster Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft die Klonierung des vollständigen HPPD-Gens aus Gerste über die 30 Isolierung der für das HPPD-Gen spezifischen cDNA (HvSD36).

Während der Blattseneszenz tritt eine deutliche Erhöhung des Vitamin E-Gehalts in den Blättern auf (Rise et al., Plant Physiol. (1989) 89: 1028 - 1030). Das monokotyle Blatt der Gerste 35 stellt einen Gradienten von Zellen unterschiedlichen Alters dar, da das Blatt ein basal gelegenes Meristem hat, von dem sich sukzessive neue Zellen abspalten. Somit liegen die ältesten Zellen an der Spitze des Blattes und die jüngsten an der Basis. Abb. 1 zeigt eine schematische Zeichnung des Primärblattes der

- 40 Gerste an verschiedenen Tagen nach Aussaat. Die ermittelte Gesamtlänge der Blätter ist in der Skala links zu entnehmen. Eingezeichnet und mit I IV benannt sind die für die Analyse der Genexpression ausgewählten verschieden weit differenzierten Blattbereich des Prinäblattes. Die Pflanzen wurden in einem
- 45 tåglichen Licht/Dunkel-Wechsel (L/D) angezogen bzw. zur Induktion der Seneszenz nach 6 Tagen abgeschnitten und für 2 Tage dunkel (2 nD) inkubiert. Eine "Northern blot"-Analyse mit RNA aus

mehr nachweisbar.

verschieden weit differenzierten Bereichen des Primärblattes der Gerste (siehe Abb. 2) deuten auf eine entwicklungsabhängig gesteuerte Expression der HPPD der Gerste hin. So findet eine starke Akkumulation des ca. 1600 nt langen Transkriptes im meri-5 stematischen Bereich an der Basis des Primärblattes (I) statt. Der Gehalt an diesem Transkript fällt mit zunehmendem Alter des Gewebes ab (IIa und IIb) und steigt in den voll ausdifferenzierten Zellen mit ausgereiften Chloroplasten (III) wieder an. In seneszierenden Bereichen des Primärblattes (IV) ist schließlich 10 der Gehalt am 1600 nt langen Transkript am höchsten. Zusätzlich ist nur in den meristematischen Zellen an der Basis des Primärblattes ein ca. 3100 nt langes Transkript zu detektieren. Auch dieses Transkript ist in zunehmender Reifung des Gewebes nicht

15

Mit Hilfe des sogenannten "Differential Display"-Verfahrens wurde zunächst ein 207 bp cDNA-Fragment isoliert, dessen entsprechendes Transkript bei dunkelinduzierter Seneszenz im Primärblatt der Gerste akkumuliert. Dieses Fragment (Sequenzprotokoll: Sequenz ID 20 NO:1: Nukleotidposition 1342 - 1549) wurde anschließend als Sonde verwendet, um in einer cDNA-Bank (in λ-ZAP-II) aus seneszierenden Fahnenblättern der Gerste einen cDNA-Klon mit größerem Insert zu isolieren.

25 Schematische Darstellung des cDNA-Teilklons HvSD 36 aus der λ-ZAP-II-Bank:



35

Das cDNA-Fragment (Sequenzprotokoll: Sequenz ID NO:1: Nukleotidposition 771 - 1529) wurde in die EcoRI Schnittstelle von pBluescript(SK-) kloniert. An beiden Enden der cDNA befindet sich zusätzlich eine 14 bp Adaptorsequenz, die zur Ligation in den λ -ZAP-

40 II benötigt wurde. Eingezeichnet sind ausgewählte Restriktionsschnittstellen des Vektors sowie der cDNA selbst.

Das 759 bp lange cDNA-Fragment wurde als Sonde für einen weiteren Versuch verwendet, um eine vollständige Sequenz von HvSD 36 45 zu erlangen. Zu diesem Zweck stand eine cDNA Bank aus RNA des

meristematischen Bereichs 5 Tage alter Gerstenkeimlinge zur Verfügung. Für diese cDNA Bank wurde der Lambda Phage ExCell Eco

RICIP von Pharmacia (Freiburg) (Produkt Nummer: 27-5011, 45.5kb) verwendet.

Es konnte ein 1565 bp langer cDNA-Klon isoliert werden, siehe 5 Sequenzprotokoll: Sequenz ID NO:1: und 2.

Die 434 Aminosäuren lange Proteinsequenz weist unter den in den Datenbanken befindlichen Sequenzen mit 58 % die höchste Homologie zur Sequenz der HPPD aus Arabidopsis thaliana auf.

10

Zur Auffindung eines genomischen Klones, der die vollständige Gensequenz der HPPD beinhaltet, wurde eine Lambda FIXII-Bank der Gerste von der Firma Stratagene (Heidelberg, Produkt Nummer 946104) bezogen. Zur Herstellung der Bank diente DNA aus

15 etiolierten Blättern der Wintergerste cv. Igri. Die DNA wurde partiell mit Sau3AI verdaut. Vor der Klonierung in die XhoI-Schnittstelle des Vektors erfolgte eine Auffüllung der Fragmentenden und der Phagenarme mit Nukleotiden. Die Durchmusterung der Bank mit 200.000 pfu in der ersten Runde ergab nur einen

20 Klon, der mit der cDNA HvSD36 hybridisierte. Nach Restriktionsverdau dieses rekombinanten Phagen mit PstI und SacI konnten anschließend Fragmente mit Größen von 5400, 3800 und 1800bp isoliert werden, die bei einer "Southern"-Blot-Hybridisierung mit der HvSD36-Sonde detektierbar sind. Diese Subfragmente liegen

25 kloniert im Bluescript-Vektor vor. Abbildung 3 zeigt den schematischen Aufbau des HPPD-Gens der Gerste.

Gegenstand der Erfindung sind insbesondere Expressionskassetten, deren Sequenz für eine HPPD oder deren funktionelles Äquivalent 30 kodiert, sowie deren Verwendung zur Herstellung einer Pflanze mit erhöhtem Vitamin E Gehalt. Die Nukleinsäuresequenz kann dabei z.B. eine DNA- oder eine cDNA-Sequenz sein. Zur Insertion in eine erfindungsgemäße Expressionskassette geeignete kodierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine HPPD kodieren 35 und die dem Wirt die Pähigkeit zur Überproduktion von Vitamin E verleihen.

Die erfindungsgemäßen Expressionskassetten beinhalten außerdem regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der

40 kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine erfindungsgemäße Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemen-45 te, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für das HPPD-Gen operative verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor,

kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber

- 5 nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungsseguenz
- 10 aus dem Tabak-Mosaic-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987) 8693 - 8711).

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-transformationsvektor pBinAR-Hyg eingebaut werden. Abb. 4

- 15 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-Hyg mit 35S-Promotor (A) bzw. pBinAR-Hyg mit samenspezifischem Promotor Phaseolin 796 (B):
 - HPT: Hygromycin-Phosphotransferase
- 20 OCS: Octopin-Synthase-Terminator
 - PNOS: Nopalin-Synthase-Promotor
 - außerdem sind solche Restriktionsschnittstellen eingezeichnet, die nur einmal den Vektor schneiden.
- 25 Als Promotoren der erfindungsgemäßen Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann. Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der
- 30 CaMV 35S-Promotor aus dem Blumenkohl-Mosaik-Virus (Franck et al., Cell 21 (1980) 285 - 294). Dieser Promotor enthält bekanntlich unterschiedliche Erkennungssequenzen für transkriptionale Effektoren, die in ihrer Gesamtheit zu einer permanenten und konstitutiven Expression des eingeführten Gens führen (Benfey et al.,
- 35 EMBO J. 8 (1989) 2195 2202).

Die erfindungsgemäße Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen HPPD-Gens in der Pflanze zu einem be-40 stimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren wie z.B. der PRP1-Promotor (Ward et al., Plant. Mol. Biol. 22 (1993), 361-366), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzenesufonamid-induzierbarer (EP-A 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer (Gatz et al., 45 (1992) Plant J. 2, 397-404), ein durch Abscisinsäure-induzier-

barer (EP-A 335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-

induzierbarer (WO 93/21334) Promotor können u.a. verwendet werden.

Weiterhin sind insbesonders solche Promotoren bevorzugt, die die 5 Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen die Biosynthese von Vitamin E bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine blattspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel oder der ST-LSI Promotor 10 aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989) 2445 - 245).

Mit Hilfe eines samenspezifischen Promotors konnte ein Fremdprotein stabil bis zu einem Anteil von 0,67 % des gesamten löslichen Samenproteins in den Samen transgener Tabakpflanzen 15 exprimiert werden (Fiedler und Conrad, Bio/Technology 10 (1995), 1090-1094). Die erfindungsgemäße Expressionskassette kann daher beispielsweise einen samenspezifischen Promotor (bevorzugt den Phaseolin-Promotor (US 5504200), den USP- (Baumlein, H. et al. Mol. Gen. Genet. (1991) 225 (3), 459 - 467) oder LEB4-Promotor 20 (Fiedler und Conrad, 1995)), das LEB4-Signalpeptid, das zu

- exprimerende Gen und ein ER-Retentionssignal enthalten. Der Aufbau einer derartigen Kassette ist in der Abbildung 4 schematisch beispielhaft dargestellt.
- 25 Die Herstellung einer erfindungsgemäßen Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten HPPD-DNA Sequenz und vorzugsweise einer zwischen Promotor und HPPD-DNA-Sequenz inserierten DNA, die für ein chloroplastenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem 30 Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und
- 80 Polyadenylierungssignal nach gangigen kekombinations und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist,
- 35 Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.
- 40 Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in den Apoplasten, in Flastiden, die Vakuole, das Mitochondrium, das Endoplasmatische Retikulum (ER) oder durch ein Fehlen entsprechender operativer Sequenzen einen Verbleib im Kompartiment des Entstehens, dem Zytosol, gewährleisten (Kermode, Crit. Rev.
- 45 Plant Sci. 15, 4 (1996), 285 423). Für die Menge der Proteinakkumulation in transgenen Pflanzen besonders förderlich erwiesen

hat sich eine Lokalisation im ER (Schouten et al. , Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781 - 792).

Gegenstand der Erfindung sind auch Expressionskassetten, deren 5 DNA-Sequenz für ein HPPD-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Besonders bevorzugt sind für die Chloroplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation des HPPD-Gens in die Chloroplasten vom HPPD-Teil 10 enzymatisch abgespalten werden. Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Transketolase (TK) oder einem funktionellen Äquivalent dieses Transitpeptids (z.B. das Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase) abgeleitet ist.

1.5

Die inserierte Nukleotid-Sequenz kodierend für eine HPPD kann synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten. Im allgemeinen werden synthetische Nukleotid-Sequenzen 20 mit Kodons erzeugt, die von Pflanzen bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert 25 werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

30

oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der 35 Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der erfindungsgemäße Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch 40 fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die erfindungsgemäße Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den erfindungsgemäßen Promotor, eine beliebige DNA-Sequenz und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig 45 austauschbar.

Zweckmäßigerweise können die erfindungsgemäßen Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker

11

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen,
Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, "primerrepair", Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder
Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre
Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt
10 werden.

Von Bedeutung für den erfindungsgemäßen Erfolg kann u.a. das Anhängen des spezifischen ER-Retentionssignals SEKDEL sein (Schouten, A. et al. Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781 - 792),

15 die durchschnittliche Expressionshöhe wird damit verdreifacht bis vervierfacht. Es können auch andere Retentionssignale, die natürlicherweise bei im ER lokalisierten pflanzlichen und tierischen Proteinen vorkommen, für den Aufbau der Kassette eingesetzt werden.

20

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids 25 pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.

Eine erfindungsgemäße Expressionskassette kann beispielsweise einen konstitutiven Promotor (bevorzugt den CaMV 35 S-Promotor), 30 das LeB4-Signalpeptid, das zu exprimierende Gen und das ER-Retentionssignal enthalten. Als ER-Retentionssignal wird bevorzugt die Aminosäuresequenz KDEL (Lysin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Leucin) verwendet.

- 35 Vorzugsweise wird die fusionierte Expressionskassette, die für ein HPPD-Gen kodiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19, kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren. Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, 40 insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder
- verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F.
- 45 White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15 - 38. Aus den

transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blättstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die erfindungsgemäße Expressionskassette integriertes Gen für die Expression eines HPPD-Gens enthalten.

- Zur Transformation einer Wirtspflanze mit einer für eine HPPD kodierenden DNA wird eine erfindungsgemäße Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, 10 beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71 119 (1993) beschrieben.
- 15 Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die erfindungsgemäßen Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in E. coli, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184.
 20 Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in E. coli als auch in Agrobakterien replizieren können.
- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer erfindungsgemäßen Expressionskassette zur Transformation 25 von Pflanzen, -zellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Vorzugsweise ist Ziel der Verwendung die Erhöhung des Vitamin E-Gehaltes der Pflanze.
- Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression spezifisch 30 in den Blättern, in den Samen oder anderen Teilen der Pflanze erfolgen. Solche transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut sowie deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile sind ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung.
- 35 Die erfindungsgemäße Expressionskassette kann darüberhinaus auch zur Transformation von Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung der Vitamin E-Produktion eingesetzt werden.
- 40 Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplasten-45 transformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme,
- das biolistische Verfahren mit der Genkanone sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation

13

trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering 5 and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993) 128 - 143 sowie in Potrykus Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991) 205 - 225) beschrieben. Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu trans-10 formieren, beispielsweise pBinl9 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984) 8711).

Mit einer erfindungsgemäßen Expressionskassette transformierte Agrobakterien können ebenfalls in bekannter Weise zur Transforma-15 tion von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie Getreide, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in 20 einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

Funktionell äquivalente Sequenzen, die für ein HPPD-Gen kodieren, sind erfindungsgemäß solche Sequenzen, welche trotz abweichender 25 Mukleotidsequenz noch die gewünschten Funktionen besitzen. Funktionelle Äquivalente umfassen somit natūrlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z.B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Kodon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

30

Unter einem funktionellen Äquivalent versteht man insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für eine HPPD kodierende Sequenz, welche weiterhin die gewünschte Funktion zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen, 35 Additionen. Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation dieser Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere 40 Eingrenzung der darin enthaltenen kodierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnittstellen sein.

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren 45 Funktion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt oder verstärkt ist.

Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft der Erhöhung des Vitamin E Gehaltes in der Pflanze durch Überexpression des HPPD-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA-

- HPPD-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA:
 5 Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels
 Molecular Modelling konstruierter Proteine, die HPPD Aktivität
 aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Besonders geeignet sind kodierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die Wirtspflanze
 10 spezifischen Kodon-Nutzung erhalten wurden. Die spezifische
 Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer, bekannter
 Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.
- 15 Als weitere erfindungsgemäße geeignete äquivalente NukleinsäureSequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine
 kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein pflanzliches
 HPPD-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil davon ist.
 Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Poly20 peptid mit enzymatischer Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf HPPD-Expression
 möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es
 sich dabei jedoch um eine regulative Proteinsequenz, wie z.B.
 ein Signal- oder Transitpeptid, das das HPPD-Protein an den
 25 gewinschten Wirkort leitet.

Gegenstand der Erfindung sind aber auch die erfindungsgemäß erzeugten Expressionsprodukte sowie Fusionsproteine aus einem Transitpeptid und einem Polypeptid mit HPPD-Aktivität.

Erhöhung des Vitamin E-Gehaltes bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten
Vitamin E-Biosyntheseleistung durch funktionelle Überexpression
des HPPD-Gens in der Pflanze gegenüber der nicht gentechnisch
35 modifizierten Pflanze für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.

Der Biosytheseort von Vitamin E ist im allgemeinen das Blattgewebe, so daß eine blattspezifische Expression des HPPD-Gens 40 sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die Vitamin E-Biosynthese nicht auf das Blattgewebe beschränkt sein muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze -beispielsweise in fetthaltigen Samen - gewebespezifisch erfolgen kann.

15

Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen HPPD-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.

5 Die Wirksamkeit der Expression des transgen experimierten HPPD-Gens kann beispielsweise in vitro durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des HPPD-Gens und deren Auswirkung auf die Vitamin E-Biosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen 10 getestet werden.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer erfindungsgemäßen Expressionskassette, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher

15 Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Mais, Hafer, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

20

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen oder Algen.

Wie bereits erwähnt ist die HPPD ein geeignetes Target für Herbizide vom Typ der Sulcotrione. Um noch effizientere Hemm

25 stoffe der HPFD finden zu können, ist es notwendig, geeignete Testsysteme, mit denen Inhibitor-Enzym-Bindungsstudien durchgeführt werden können, zur Verfügung zu stellen. Hierzu wird beispielsweise die komplette cDNA-Sequenz der HPFD aus Gerste in einen Expressionsvektor (pQE, Qiagen) kloniert und in E. coli

30 überexprimiert.

Das mit Hilfe der erfindungsgemäßen Expressionskassette exprimierte HPPD-Protein eignet sich besonders zur Auffindung von für die HPPD spezifischen Hemmstoffen.

35

Dazu kann die HPPD beispielsweise in einem Enzymtest eingesetzt werden, bei dem die Aktivität der HPPD in An- und Abwesenheit des zu testenden Wirkstoffs ermittelt wird. Aus dem Vergleich der beiden Aktivitätsbestimmungen läßt sich eine qualitative und

40 quantitative Aussage über das Hemmverhalten des zu testenden Wirkstoffes machen.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Testsystems kann eine Vielzahl von chemischen Verbindungen schnell und einfach auf herbizide 45 Eigenschaften überprüft werden. Das Verfahren gestattet es, reproduzierbar aus einer großen Anzahl von Substanzen gezielt solche mit großer Wirkstärke auszuwählen, um mit diesen Sub-

stanzen anschließend weitere, dem Fachmann geläufige vertiefte Prüfungen durchzuführen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Herbizide, die mit dem 5 oben beschriebenen Testsystem identifizierbar sind.

Durch Überexpression der für eine HPPD kodierenden Gensequenz Seg ID NO: 1 in einer Pflanze wird eine erhöhte Resistenz gegenüber Inhibitoren der HPPD erreicht. Die derart hergestellten 10 transgenen Pflanzen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

Weitere Gegenständer der Erfindung sind:

- Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine erfindungsgemäße Expressionskassette in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.
 - Verwendung einer Pflanze zur Herstellung pflanzlicher HPPD.

20

 Verwendung der erfindungsgemäßen Expressionskassette zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der HPPD durch verstärkte Expression einer erfindungsgemäßen DNA-Sequenz.

25

- Verwendung der erfindungsgemäßen Expressionskassette zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt durch Expression einer erfindungsgemäßen DNA-Sequenz in Pflanzen.
- 30 Verwendung der erfindungsgemäßen Expressionskassette zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der HPPD.

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, 35 ist aber nicht auf diese beschränkt:

Allgemeine Klonierungsverfahren

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung durchgeführten Klonie40 rungsschritte wie z.B. Restriktionsspaltungen, Agarose-Gelelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von
Nukleinsäuren auf Nitrozellulose und Nylonmembranen, Verknüpfen
von DNA-Fragmenten, Transformation von E. coli Zellen, Anzucht
von Bakterien, Vermehrung von Phagen und Sequenzanalyse rekombi15 nanter DNA wurden wie bei Sambrook et al. (1989) Cold Spring

Harbor Laboratory Press; ISBN 0-87969-309-6) beschrieben durchgeführt.

Die im folgenden verwendeten Bakterienstämme (E. coli, XL-I Blue) 5 wurden von Stratagene bzw. Pharmacia im Fall von NP66 bezogen. Der zur Pflanzentransformation verwendete Agrobakterienstamm (Agrobacterium tumefaciens, CS8C1 mit dem Plasmid pGV2260 oder pGV3850kann) wurde von Deblaere et al. in (Nucl. Acids Res. 13 (1985) 4777) beschrieben. Alternativ können auch der Agrobakte-10 rienstamm LBA4404 (Clontech) oder andere geeignete Stämme eingesetzt werden. Zur Klonierung können die Vektoren pUCl9 (Yanish-Perron, Gene 33 (1985), 103 - 119) pBluescript SK- (Stratagene), pGEM-T (Promega), pZerO (Invitrogen), pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711 - 8720) und pBinAR (Höfgen und Will-15 mitzer, Plant Science 66 (1990) 221 - 230) benutzt werden.

Sequenzanalyse rekombinanter DNA

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem 20 Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463 - 5467).

Erzeugung pflanzlicher Expressionskassetten

25

In das Plasmid pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. (1984) 12, 8711) wurde ein 35S CaMV Promotor als EcoRI-KpnI-Fragment entsprechend den Nukleotiden 6909 - 7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus (Franck et al. Cell 21 (1980) 285) inseriert. Das Polyade-30 nylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmides pTiACH5 (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984) 835), Nukleotide 11749 - 11939 wurde als PvuII-HindIII-Fragment isoliert und nach Addition von SphI-Linkern an die PvuII-Schnittstelle zwischen die SpHI-HindIII Schnittstelle des Vektors pBmAR-Hyg kloniert. Es entstand das 35 Plasmid pBinAR (Höfgen und Willmitzer, Plant Science 66 (1990) 221 - 230).

Anwendungsbeispiele

40 Beispiel 1

Isolierung von HPPD-spezifischen cDNA Sequenzen

Mit Hilfe der von Liang und Pardee (Science (1992) 257, 967 -45 972) publizierten Methode der DDRT-PCR wurde die Zusammensetzung der mRNA-Population aus Primärblättern von neun Tage in einem L/D-Wechsel (16 h Licht/ 8 h Dunkel) angezogenen Gerstenpflanzen

verglichen mit der von Primärblättern 11 Tage alter Gerstenpflanzen, in denen nach neun Tagen Anzucht anschließend Seneszenz durch zweitägige Dunkelbehandlung induziert wurde (Humbeck und Krupinska, J. Photochem. Photobiol. 36 (1996), 321 – 326).

- 5 Jeweils 0,2 μ g der gesamten RNA wurde mit dem Enzym "Superskript RT" (Gibco BRL, Eggenstein) in cDNA umgesetzt. Dabei enthielten die Reaktionsansätze (20 μ l) neben der RNA außerdem 20 μ M dNTPs, 10 μ M DTT, 1xRT-Puffer und je 1 μ M (dT)12VN-Primer. Die Synthese der für diese Reaktionen erforderlichen Anker-"Primer" erfolgte 10 aufgrund der Angaben von Liang und Pardee:
 - 1. 5'-TTTTTTTTTTTTAG-3'
 2. 5'-TTTTTTTTTTTCA-3'
 - 3. 5'-TTTTTTTTTTTAC-3'

chenden Sequenzen in jeweils zehn Ansätzen, die sich durch Verwendung der im folgenden angegebenen Zufalls-"Primer" unter-20 scheiden:

```
5'-GGAACCAATC-3'
       5'-TACAACGAGG-3'
                            2.
  1.
                           4.
                                5'-TGGTAAAGGG-3'
       5'-AAACTCCGTC-3'
  3.
                            6.
                                5'-GTTTTCGCAG-3'
       5'-CTGCTTGATG-3'
  5.
25 7. 5'-GATCTCAGAC-3'
                           8.
                                5'-GATCTAACCG-3'
       5'-GATCATGGTC-3'
                           10. 5'-GATCTAAGGC-3'
  9.
```

Die PCR-Reaktionsansätze enthielten in einem Volumen von jeweils 20 μ l 1xPCR-Puffer, 2 μ M dNTPs, 2,5 μ Ci (α 33 P)-dATP, 1 μ M

30 (dT)₁₂VN-"Primer", 1/10 Vol. RT-Mix (Sambrook et al. Molecular Cloning - A Laboratory Manual, 1989), 1 U Taq DNA-Polymerase (Boehringer, Mannheim) und 1 μM 10-mer Zufalls-"Primer". Die PCR-Reaktionen liefen nach folgendem Programm in einem Uno-Block (Biometra) ab:

35

```
1. 94°C 2 min
```

- 2. 94°C 30 s
- 3. 40°C 2 min 4. 72°C 30 s
- 40 5. 72°C 5 min
- 40 5. 72°C 5 min
 - 6. 4°C Aufbewahrung bis zur weiteren Bearbeitung

Die Schritte 2, 3 und 4 wurden 40-mal nacheinander durchgeführt. Dabei ergaben sich etwa 100 cDNA-Banden pro Reaktion und

45 "Primer"-Kombination.

Abweichend von der Vorschrift von Liang und Pardee erfolgte die Auftrennung der amplifizierten CDNA-Fragmente in nichtdenaturierenden Polyacrylamidgelen folgender Zusammensetzung: 6 % (w/v) Acrylamid (Long Ranger, AT Biochem), 1,2 x TBE-Puffer, 0,005 % 5 (v/v) TEMED und 0,005 % (w/v) APS (Bauer et al, Nucl. Ac. Res. (1993) 21, 4272 - 4280).

Je 3,5 µl jedes PCR-Ansatzes wurden mit 2 µl Probenpuffer (dye II, Sambrook et al., 1989) versetzt und dann auf das Gel aufgetragen. 10 Um die Reproduzierbarkeit der cDNA-Bandenmuster zu erfassen (Abb. 5), wurden von an den Tagen 9 und 11 geernteten Primärblättern der Gerste jeweils zwei unabhängige RNA-Präparationen angefertigt (9 und 9' bzw. 11 und 11') und parallel in der nachfolgenden Analyse eingesetzt. Dargestellt ist das Ergebnis für zwei 15 verschiedene Primerkombinationen (A und B), wobei exemplarisch zwei Unterschiede im Bandenmuster zwischen der Probe von Tag 9 und 11 durch Pfeile hervorgehoben wurden. Nur solche Banden, die in den beiden Proben aus seneszierenden Pflanzen gleichermaßen und in den beiden Vergleichsproben nicht vorkamen, wurden bei der 20 späteren Analyse der Gele beachtet. Die Elektrophorese erfolgte über einen Zeitraum von 2,5 h bei 40 Watt (0,8 W/cm³) in 1 x TBE-Puffer. Nach erfolgter Trennung der cDNA-Fragmente wurde das Gel auf Filterpapier (Schleicher & Schüll, Dassel) übertragen. Nach Trocknung des Gels bei 50°C wurde ein Röntgenfilm aufgelegt. cDNA-25 Banden, die im Autoradiogramm nur bei den Proben 11 und 11' auftraten, wurden mittels eines Skalpells aus dem trockenen Gel herausgeschnitten und die DNA durch Kochen in 100 μ l 1 x TE-Puffer eluiert. Die mit Ethanol gefällte DNA wurde für die weiteren Untersuchungen in 10 µl Wasser resuspendiert. Nach Reamplifikation 30 mit den für diesen Ansatz zuvor verwendeten "Primern" konnte die DNA kloniert und sequenziert sowie auch als Sonde für Northern-Blot-Hybridisierungen eingesetzt werden.

Um zu prüfen, ob das entsprechende cDNA-Fragment tatsächlich ein 35 seneszenzspezifisch auftretendes Transkript repräsentiert, erfolgten Hybridisierungen mit RNA aus Blättern verschiedener Entwicklungsstadden:

- A. 1. RNA aus Primärblättern von 9 Tage im L/D-Wechsel 40 angezogenen Pflanzen
 - A. 3. RNA aus Primärblättern von 10 Tage alten Pflanzen, bei deren Anzucht am Tag 10 die Lichtphase ausfiel
- 45 A. 4 RNA aus Primärblättern von 11 Tage alten Pflanzen, die am Tag 10 und 11 keine Lichtphase mehr hatten

- A. 5 RNA aus Primärblättern von 12 Tage alten Pflanzen, die nach 2 Tagen Dunkelheit wieder eine Lichtphase erfahren haben
- 5 Die Proben für die RNA-Analyse wurden jeweils in der Mitte der ursprünglichen Nachtphase geerntet.
- B. RNA aus Fahnenblättern, die zu sieben verschiedenen Zeitpunkten im Freiland gesammelt wurden (Abb. 6). Die 10 Blätter waren am 29. Mai voll ausgewachsen und wiesen am 21. Juni weniger als 10 % des ursprünglichen Chlorophyllgehalts auf. Der Beginn der Seneszenzprozesse ist in Abbildung 6 durch einen Pfeil angegeben (d.h. 17 Tage nach Erreichen der vollen Länge am 15. Juni). Als Seneszenzbeginn wurde der Tag definiert, an dem die Photosystem II-Effizienz abnahm (Humbeck et al., Plant Cell Environment (1996) 19: 337 344).

Zur Hybridisierung eines Filters mit den beschriebenen RNA-Proben 20 wurde neben der HPPD-Sonde zum Vergleich auch eine spezifische Sonde für das rbcS-Gen, das für die kleine Untereinheit der Ribulose-1,5-bisphosphat-Carboxylase kodiert, eingesetzt. Abbildung 6 zeigt die Hybridisierung der "Nothern-Blots" A und B mit der cDNA HvSD36 und einer für das rbcS-Gen spezifischen Sonde. 25 Filter A trägt RNA aus Primärblättern der Gerste nach 9 Tagen Anzucht im L/D-Wechsel (9), nach anschließender ein- bzw. zweitägiger Dunkelinkubation (10, 11) und nach daran anschließender erneuter Belichtung für einen Tag (12). Filter B enthält RNA aus Fahnenblättern, die 1992 im Zeitraum vom 29.05. bis 21.06. im 30 Freiland geerntet wurden. Der Pfeil gibt den Beginn der Sequenz am 15.06. an. Wie aus der Abbildung 6 ersichtlich, ist die Menge an rbcS-spezifischer mRNA dann hoch, wenn die Menge an der für die HPPD spezifischen mRNA relativ gering ist. Die für die HPPD spezifische mRNA ist in Primärblättern neun Tage alter Pflanzen 35 vor dem Transfer ins Dunkel nicht nachweisbar und akkumuliert deutlich während der Dunkelphase. Bei Wiederbelichtung der Pflanzen nimmt die Menge an dieser mRNA deutlich ab. Im Fall der Fahnenblätter sind bereits in voll ausgewachsenen, nicht seneszenten Blättern geringe Mengen der für die HPPD spezifischen mRNA nach-40 weisbar. Zu einer verstärkten Expression kommt es bereits 4 Tage vor dem eigentlichen Seneszenzbeginn. Die höchste Menge dieser mRNA liegt in seneszenten Blättern vor. Ein Größenvergleich mit

bekannten RNA-Spezies ergab, daß das mit der cDNA-Sonde HvSD36 (S: Seneszenz; D:Dunkel, Fragmentnummer 36 im DDRT-Gel) detek-

45 tierte Transkript eine Länge von ca. 1,6 kb aufweist.

Durch DDRT-PCR wurden unabhängig voneinander drei cDNA-Fragmente erhalten, die dieses Expressionsmuster ergaben und aufgrund der Sequenzanalyse tatsächlich dasselbe Transkript repräsentieren. Das längste Fragment hatte eine Größe von 230 bp. Das 230 bp 5 große PCR-Produkt wurde schließlich mit dem "Sure CloneTM Ligation Kit" (Pharmacia, Freiburg) nach den Angaben des Herstellers in die SmaI-Schnittstelle des Vektors pUC18 kloniert. Das rekombinante Plasmid wurde in kompetente Zellen des E. coli-Stamms DH5 α transformiert. Da das Fragment, methodisch bedingt, 10 das 3'-Ende des zugehörigen Transkripts repräsentiert, reichte die Sequenzinformation zunächst nicht aus, um eine eindeutige Homologie mit einer Sequenz in den Datenbanken ausfindig zu machen. Um eine längere zugehörige cDNA zu isolieren, wurde eine Lambda ZAPII-Bank (Stratagene, Heidelberg) aus RNA seneszenter 15 Fahnenblätter unter Verwendung des 230 bp großen Fragments als Sonde durchmustert. Für diesen Arbeitsschritt erfolgte eine Markierung der Sonde mit Dig-dUTP nach Angaben des "DNA-Labeling and Detection Kit" (Boehringer, Mannheim). Die Untersuchung der Bank erfolgte nach dem Protokoll des "ZAP-cDNA Synthesis Kit"

Im Fall der hier beschriebenen Sonde wurden 150.000 pfu überprüft. Davon gaben 39 Phagenplaques ein positives Signal. Davon
wurden 12 Phagenpopulationen weiter bearbeitet. Nach einer Pha25 genpräparation konnten die inserierten Fragmente über PCR angereichert und elektrophoretisch aufgetrennt werden. Durch Southern-Blot Hybridisierung mit der HvSD36-Sonde wurden aus den so
behandelten 12 Phagenpopulationen diejenigen ausgewählt, die die
größten "Inserts" mit positivem Signal aufwiesen. Nach erneutem
30 Ausplattieren wurden die Phagen einer weiteren Hybridisierung
unterzogen. Vereinzelte Phagenplaques wurden ausgestochen und
nach Elution unter Verwendung eines Helferphagen einer In vivo
Excision nach dem Protokoll von Stratagene (ExassistTM Interference-Resistant Helper Phage with SOLR TM Strain) unterzogen. Die
35 aus dieser Behandlung hervorgehenden sogenannten "Phagemide" ent-

20 (Stratagene, Heidelberg).

Nach einer anschließenden Plasmidpräparation konnte das betreffende "Insert" mit EcoRI aus dem Bluescript-Plasmid herausge40 schnitten werden. Der im Fall der HvSD36 cDNA erhaltene cDNA-Klon enthält ein "Insert" mit einer Größe von ca. 800 bp. Die vollständige Sequenzierung der cDNA erfolgte mit dem "SequiTherm Excel Long-Read DNA-Sequenzierungs-Kit" (Epicentre Technologies, Biozym Diagnostic, Oldendorf) unter Verwendung von mit IRD41

halten die im pBLueskript (SK-) klonierte cDNA.

45 markierten Universal-"Primern", die an Sequenzbereiche im Bluescript-Vektor binden. Die Detektion der DNA-Fragmente erfolgte über den Infrarotlaser des automatischen Sequenzierers 4000L der Firma Licor. Nach Sequenzierung lag eine genau 759 bp lange Sequenz vor, die an den Seiten von einer jeweils 14 bp langen Adaptorsequenz flankiert ist. Diese Adaptorsequenzen dienten bei der Herstellung der cDNA-Bank zur Ligation der cDNA-Fragmente mit 5 den Armen des Phagen Lambda ZAPII (Stratagene, Heidelberg).

Die Proteinsequenz HvSD36, die insgesamt über 180 Aminosäuren verfügt, weist unter den in den Datenbanken befindlichen Sequenzen mit 41 % die höchste Homologie zur Sequenz der HPPD 10 des Menschen auf. In Anbetracht der Länge des im "Northern-Blot" detektierten Transkripts (ca. 1600 nt) ist anzunehmen, daß von der cDNA noch 850-900 bp fehlen.

- Zur Vervollständigung der cDNA wurde eine weitere cDNA Bank un-15 tersucht. Aus dem basalen meristematischen Bereich 5 Tage alter Gerstenkeimlinge wurde mit Hilfe von "Dynabeads" (Dynal, Hamburg) mRNA isoliert und mit dem "Time Saver cDNA SyntheseKit" (Pharmacia, Freiburg) in cDNA überschrieben. Es folgte eine Ligation von EcoRI/NotI-Adaptoren (Pharmacia, Freiburg) an die cDNA mit 20 anschließender Ligation in den Lambda ExCell Vektor (Pharmacia, Freiburg). Schließlich wurde die rekombinante Phagen-DNA mit Hilfe des "Gigapack II Gold Set" (Stratagene, Heidelberg) in Phagenproteine verpackt. Mit der 759 bp langen Sonde HvSD36 wurden 400000 pfu überprüft, wobei 5 Phagen von der Sonde 25 detektiert wurden. Eine Excision der "Phagemids" aus dem Phagen erfolgte in vivo mit Hilfe des Bakterienstammes NP66 nach den Angaben von Pharmacia (Freiburg). Aus einzelnen Bakterienkolonien wurden die rekombinanten pExCell-Plasmide isoliert und zur Vermehrung in den Bakterienstamm D115 α überführt.
- 30 Der längste auf diesem Weg isolierte cDNA-Klon HvSD36 hat eine Länge von 1565 bp und wurde vollständig sequenziert (siehe Sequenzprotokol1).

35 Beispiel 2

Charakterisierung der genomischen Sequenz

Zur Auffindung eines genomischen Klones, der die Gensequenz der 40 HPPD beinhaltet, wurde eine Lambda FIXII-Bank der Gerste von der Firma Stratagene (Heidelberg) bezogen. Zur Herstellung der Bank diente DNA aus etiolierten Blättern der Wintergerste cv. Igri. Die DNA wurde partiell mit Sau3AI verdaut. Vor der Klonierung in die XhoI-Schnittstelle des Vektors erfolgte eine Auffüllung der 45 Fragmentenden und der Phagenarme mit Nukleotiden. Die Durchmusterung der Bank mit 200.000 pfu in der ersten Runde ergab nur einen Klon, der mit der CDNA Hv8D36 hybridisierte. Nach

PCT/EP98/03832 23

Restriktionsverdau dieses rekombinanten Phagen mit PstI und SacI konnten anschließend Fragmente mit Größen von 5400, 3800 und 1800 bp isoliert werden, die bei einer "Southern"-Blot-Hybridisierung mit der HvSD36-Sonde detektierbar sind. Diese Subfrag-5 mente liegen kloniert im Bluescript-Vektor vor.

Die Durchmusterung der Bank erfolgte nach der für die HybondN-Membran angegebenen Vorschrift. Die Markierung der Sonde für die Durchmusterung der Bank sowie für "Southern"-Blot-Hybridisierun-10 gen erfolgte über "Random Priming" mit 32P-dATP unter Verwendung des Klenow-Enzyms (Sambrook et al., (1989) Molecular cloning. A laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, New York).

Es wurde ein genomischer "Southern-Blot" mit gesamter DNA aus 15 Gerste (Carina) durchgeführt (Abb. 7). Je 15 μg DNA wurden mit BamHI (B), EcoRI (E), HindIII (H) oder XBAI (X) verdaut und in einem 0.75 % Agarose Gel aufgetrennt. Nach Transfer auf eine Hybond N+ Membran (Amersham, Braunschweig) erfolgte eine Hybridisierung mit der unvollständigen 759bp langen cDNA Sonde von 20 HvSD36 nach Angaben des Herstellers der Membran. Dabei konnten

6.0,3.9 und 3.0 kbp

folgende Fragmente detektiert werden:

>10kbp ECORI:

25 HindIII: 8.3,2.6,1.1 und 1.0 kbp 9.0,5.2 und 4.2kbp XbaI:

Die Längen der Fragmente wurden durch Vergleich mit einem DNA Größenstandard (Kb-Leiter von GibcoBRL, Eggenstein) abgeschätzt.

30 Beispiel 3

BamHI:

Homologievergleich der Proteinsequenz von HvSD36

35 Ein Vergleich der Proteinsequenz von HvSD36 mit Proteinsequenzen in den Datenbank ergab Homologien zu folgenden bisher bekannten Proteinsequenzen:

40		10	20	30	40	50
	HPPD_Hv				мР	PTPTTPAATG
	HPPD_Ath				MGHQNAA	VSENQNHDDG
	HPPD_HUMAN					
	HPPD_RAT					
	HPPD_PIG					
45	HPPD_MOUSE					
43	HPPD_PSESP					
	MELA_SHECO					
	PEA3_MOUSE	MTKSSNHNCL	LRPENKPGLW	GPGAQAASLR	PSPATLVVSS	PGHAEHPPAA

	24												
		60	70	80	90	100							
	HPPD_Hv			RSDRFHTLSF									
	HPPD_Ath	AASSPGFKLV	GFSKFVRKNP	KSDKFKVKRF	HHIEFWCGDA	TNVARRFSWG							
	HPPD_HUMAN		TTYSDKGAKP	ERGRFLHF	HSVTFWVGNA	KQAASFYCSK							
	HPPD_RAT		YWDKGPKP	ERGRFLHF	${\tt HSVTFWVGNA}$	KQAASFYCNK							
5	HPPD_PIG	M	TSYSDKGEKP	ERGRFLHF	HSVTFWVGNA	KQAASYYCSK							
	HPPD_MOUSE	M	TTYNNKGPKP	ERGRFLHF									
	HPPD_PSESP				MGLMGFEFIE								
	MELA_SHECO			GGSGRMERRM	LGLLGIEFTE								
	PEA3_MOUSE	PAQTPGPQVS	ASARGPGPVA	GGSGRMERRM	KGGYLDQ	KVPITECSKS							
		110		130	140	150							
10	HPPD_Hv	LGAPLAARSD	LSTGNSAHAS	QLLRSGSLAF	LFTAPYAN	G-CDAA							
	HPPD_Ath			YLLTSGDLRF									
	HPPD_HUMAN	MGFEPLAYRG	LETGSREVVS	HVIKQGKIVF	VLSSA	LNP							
	HPPD_RAT	MGFEPLAYKG	LETGSREVVS	HVIKQGKIVF	VLCSA	LNP							
	HPPD_PIG			HVVKQDKIVF HVIKRGKIVF									
	HPPD_MOUSE	MGFEPLAIRG	DEIGSKEVVS	HLYRQGAINL	TINNE								
15	HPPD_PSESP MELA_SHECO	FIFEIMGFIK	TKKHKUKDI -	VYYKQNDINF	LLNNE								
	PEA3_MOUSE	PGNGSLGEAL	MVPOGKLMDP	GSLPPSDSED	LFODLSHFOE	TWLAEAQVPD							
	FERS_MOODE		-										
		160		180 HGIAVRSVAL	190								
	HPPD_Hv	TASLPSFS	HOCODODO	HGLGVRAVAI	EVEDARGAFR	TSVANGATES							
20	HPPD_Ath HPPD_HUMAN	TTTASIPSED	KEMCDHIVK	HGDGVKDIAF	EVEDCDYTVO	KARERGAKIM							
	HPPD_RAT	WN	KEMGDHL-VK	HGDGVKDIAF	EVEDCEHIVQ	KARERGAKIV							
	HPPD_PIG	WN	KEMGDHL-VK	HGDGVKDIAF	EVEDCDYIVQ	KARERGAIIV							
	HPPD_MOUSE	WN	KEMGDHL-VK	HGDGVKDIAF	EVEDCDHIVQ	KARERGAKIV							
	HPPD_PSESP	P	HSVASYFAAE	HGPSVCGMAF	RVKDSQKAYK	RALELGAQPI							
	MELA_SHECO	K	QGFSAQFAKT	HGPAISSMGW	RVEDANFAFE	GAVARGAKPA							
25	PEA3_MOUSE	SDEQFVPDFH	SENLAFH	SPTTRIKKEP	QSPRTDPALS	CSRKPPLPYH							
		210	220			250							
	HPPD_Hv	FAPV	DLGRG	FAFAEVELYG	DVVLRFVS	HPDGTD							
	HPPD_Ath	SPPI	VLNEA	VTIAEVKLYG	DVVLRYVS	YKAEDTEK							
	HPPD_HUMAN	REP	-WVEQDKFGK	VKFAVLQTYG	DTTHTLVE	KWNAT							
30	HPPD_RAT	REP	-WVEEDKFGK	VKFAVLQTYG	DTTHTLVE	KINIT							
30	HPPD_PIG	REEVC-CAAD	VRGHHTPLDK	ARQVWE VKFAVLQTYG	DTTTTTVE	KINYT							
	HPPD_MOUSE	MT	ETGPME	LNLPAIKGIG	GAPLYLID	RFGEGSSIYD							
	HPPD_PSESP MELA_SHECO	AD	EVKD	LPYPAIYGIG	DSLIYFID	TFGDDNNIYT							
	PEA3_MOUSE	HGEOCLYSRQ	IAIKSPAPGA	PGQSPLQPFS	RAEQQQSLLR	ASSSSQSHPG							
			272	200	290	300							
35		260		280 VDYGLTRFDH									
	HPPD_Hv	VPFLPGFEGV	TNPDAD	LDYGIRRLDH	AVGNVPEL	-GPALTYVAG							
	HPPD_Ath HPPD_HUMAN	CORLEGEERV	AFMDPLLPKI.	PKCSLEMIDH	IVGNOPDOEM	-VSASEW							
	HPPD_RAT	GRELPGEEAP	TYKDTLLPKL	PSCNLEIIDH	IVGNQPDQEM	-ESASEW							
	HPPD_PIG	LDSRPOPSOT	LLHRLLLSKL	PKCGLEIIDH	IVGNQPDQEM	-ESASQW							
	HPPD_MOUSE	GRFLPGFEAP	TYKDTLLPKL	PRCNLEIIDH	IVGNQPDQEM	-QSASEW							
40	HPPD_PSESP	IDFVFLEG	VDRHPVGA	GLKIIDH	LTHNVYRGRM	-AYWANF							
	MELA_SHECO	SDFEA	LDEPIITQ	-EKGFIEVDH	LTNNVHKGTM	-EYWSNF							
	PEA3_MOUSE	HGYLGEHSSV	FQQPVDMCHS	FTSPQGGGRE	PLPAPYQHQL	SEPCPPYPQQ							
		310	320										
	HPPD_Hv	FTGFHEF	AEFTAEDVGT	TESGLNSVVL	ANNSEGVLLP	LNEPVHGTKR							
45	HPPD_Ath	FTGFHQF	AEFTADDVGT	AESGLNSAVL	ASNDEMVLLP	INEPVHGTKR							
	HPPD_HUMAN	YLKNLQFHRF	WSVDDTQVHT	EYSSLRSIVV	ANYEESIKMP	INEPAPG-KK							
	HPPD_RAT	YLKNLQFHRF	WSVDDTQVHT	EYSSLRSIVV	ANYEESIKMP	INEPAPG-RK							
	HPPD_PIG	YMRNLQFHRF	WSVDDTQIHT	EYSALRSVVM	ANYEESIKMP	INEPAPG-KK							

WO 99/04021 PC1/EP98/0383.

			20			
	HPPD_MOUSE	YLKNLOFHRF	WSVDDTQVHT	EYSSLRSIVV	TNYEESIKMP	INEPAPG-RK
	HPPD_PSESP	YEKLFNFREI	RYFDIKG	EYTGLTSKAM	TAPDGMIRIP	LNEESSKG
	MELA_SHECO			SQTALISYAL		
	PEA3_MOUSE			SQGGVSGHRY		
	1213_10052					
-		360	370	380	390	400
5	HPPD_Hv	RSOTOTELEH	HGGPGVOH-T	AVASSDVLRT	LRKMRARSAM	GGFDFLPPPL
	HPPD_Ath			ALMSEDIFRT		
	HPPD_HUMAN			ALKTEDIITA		
	HPPD_RAT			ALRTEDIITT		
				ALKTEDIITA		
	HPPD_PIG			ALKTEDIITA		
10	HPPD_MOUSE HPPD_PSESP			AFLSDDLIKT		
				AFRSRDIVAS		
	MELA_SHECO			GVMGYGYEKS		
	PEA3_MOUSE	PGCASMYLHP	EGFSGPSPGD	GAMGIGIEVS	PKELEDDACI	VERREEGDIR
		410	420	430	440	450
				QIKECQELGV		
	HPPD_Hv	PKYYEGVKKL	AGDVLSEA	OIKECOEDGV	TADEDDOG	WII
15	HPPD_Ath	PTYYQNLKKR	VGDVLSDD	QIKECEELGI	LVDKDDQG	TLL
	HPPD_HUMAN	STYYKQLREK	TKTAKIKVKE	NIDALEELKI	LVDYDEKG	I PP
	HPPD_RAT	SSYYRLLREN	LKTSKIQVKE	NMDVLEELKI	LVDYDEKG	ATT
	HPPD_PIG	FTYYKQLQEK	LKSAKIRVKE	SIDVLEELKI	LVDYDEKG	ALT
	HPPD_MOUSE	SSYYKLLREN	LKSAKIQVKE	SMDVLEELHI	LVDYDEKG	AFF
	HPPD_PSESP	DTYYEMLEGR	LPNHGE	PVGELQARGI	LLDGSSESGD	KRLLL
	MELA_SHECO	E-YYDTIFEK	LPQVTE	DRDRIKHHQI	LVDGDEDG	AFF
20	PEA3_MOUSE	QEGIGAFREG	PPYQR	-RGALQLWQF	LVALLDDPTN	AHFIAWTGRG
		460	470	480	490	500
	HPPD_Hv	QIFTKPVGDR	PTLFLEMIQR	IGCMEKDERG	EEYQKG	GCGGFGKGNF
	HPPD_Ath	QIFTKPLGDR	PTIFIEIIQR	VGCMMKDEEG	KAYQSG	GCGGFGKGNF
	HPPD_HUMAN	OIFTKPVQDR	PTLFLEVIQR	HNHQ		GFGAGNF
25	HPPD_RAT	OIFTKPMODR	PTLFLEVIQR	HNHQ		GFGAGNF
45	HPPD_PIG	OIFTKPMODR	PTVFLEVIOR	NNHQ		GFGAGNF
	HPPD_MOUSE	OTETKPMODR	PTLFLEVIOR	HNHQ		GFGAGNF
	HPPD_PSESP	OTESETLMGP	VFFEFIOR	KGDD-		GFGEGNF
	MELA_SHECO	OTETKNIFGE	IFIEIIOR	KNNL-		GFGEGNF
	PEA3 MOUSE	MERKITEPEE	VARLWGIOKN	RPAMNYDKLS	RSLRYYYEKG	IMQKVAGERY
	FEAS_MOUSE					
30		510	520	530	540	550
	HPPD_Hv	SE	LFK-SIE-DY	EKSLEA	KQSAAV-QGS	
	HPPD_Ath			EKTLEA		
	HPPD_HUMAN	NS	LFK-AFEEEO	NLRGNLTN	METNGVVPGM	
	HPPD_RAT		LFK-AFEEEQ			
	HPPD_PIG	NS	TEK-FEEEU	ELRGNLTD	TDPNGVPFRL	
		NTG	TEK-VEEEEU	ALRGNLTD	LEPNGVRSGM	
35	HPPD_MOUSE		TED_CTDDDO	VRRGVLST	-D	
	HPPD_PSESP		LFE-SIERDQ		2	
	MELA_SHECO	KA	TECT YEARDON	RPALKAEFDR	DUCERDTUPI.	SHIDESPAYI.
	PEA3_MOUSE	VYKFVCEPEA	DE STWE EDING	KPADIMEPDI	I VOLLDIVILL	011202011112
		560	570			
		300	370			
40	HPPD_Hv					
	HPPD_Ath					
	HPPD_HUMAN					
	HPPD_RAT					
	HPPD_PIG					
	HPPD_MOUSE					
	HPPD_PSESP					
45	MELA_SHECO					
	PEA3_MOUSE	PELTGPAPPF	GHRGGYSY			
	_					

26

HPPD Hv: Hordeum vulgare 4-hydroxyphenylpyruvate Erläuterung: dioxygenase (HvSD36)

> HPPD Ath: Arabidopsis thaliana 4-hydroxyphenylpy-HPPD HUMAN: H. sapiens 4-hydroxyphenylpyruvate

> HPPD PIG: Pig 4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase

dioxygenase

ruvate dioxygenase

HPPD_RAT: Rat F alloantigen

HPPD MOUSE: Mouse 4-hydroxyphenylpyruvate dioxy-

genase 10

MELA SHECO: S. colwelliana melA protein HPPD PSESP: Pseudomonas sp. (strain P.J.874)

4-hydroxyphenylpyruvate dioxygenase

PEA3 MOUSE: Mus musculus (mouse) PEA3 polypeptide

15

20

5

Die größte Homologie wurde zu der Arabidopsis Sequenz gefunden mit 58 % über die gesamte Sequenz (62 % über 412 As), gefolgt von HPPD_RAT mit 35 % (über 365 As), HPPD HUMAN 34 % (über 365 AS), HPPD_MOUSE 34 % (über 371 As).

Beispiel 4 Anzucht von Gerste (Hordeum vulgare)

25 Gerstensetzlinge (Hordeum vulgare L., cv. Carina, Ackermann Saatzucht, Irbach, Germany) wurden über einen Zeitraum von 15 Tagen unter kontrollierten Bedingungen in der Klimakammer in sogenannten Mitscherlich-Töpfen in Erde, die 4 g pro Liter Osmocote 5M (Urania, Hamburg, Germany) enthielt, angezogen. Um einheitliches 30 Wachstum sicherzustellen, wurden die Samen auf feuchtem Filterpa-

pier im Dunkeln für 2 Tage bei 4°C und 1 Tag bei 21°C ausgekeimt und nur solche Setzlinge eingesetzt, die gleiches Längenwachstum der Primärwurzel zeigten. Nach dem Transfer dieser Setzlinge auf Erde wurden diese mit 1.5 cm gesiebter Erde bedeckt. Danach wur-35 den die Pflanzen über 9 Tage bei 16 Stunden Licht (120 µm·m⁻²·s⁻¹)

und 8 Stunden Dunkelheit verbunden mit einem Temperaturschift (21°C bei Tag, 16°C bei Nacht) inkubiert. Um Seneszenz zu induzieren, werden die Pflanzen nach 9 Tagen für 2 Tage (Tag 10 und 11) im Dunkeln bei der obengenannten Temperatur gehalten.

40

Beispiel 5 Anzucht von Tabak

Die Tabakpflanzen wurden nach bekannter Methode angezogen. Die 45 verwendete Tabaksorte ist Nicotiana tabacum, cv. Xanthi.

27

Beispiel 6 Transformation von Tabak

Die erfindungsgemäße Expressionskassette enthaltend das HPPD-Gen 5 mit der Sequenz 1 wurde in den Vektor pBinAR-Hyg kloniert (Abb. 4). Mit diesem Vektor wurden Tabakpflanzen gemäß Beispiel 5 anschließend nach bekannter Methode transformiert.

Beispiel 7

10 Steigerung der Tocopherolbiosynthese in Tabak

Die cDNA der HPPD wurde mit einem CaMV35S-Promotor versehen und in Tabak unter Verwendung des 35S-Promotors überexprimiert. Parallel dazu wurde der samenspezifische Promotor des Phaseolin-

- 15 genes verwendet, um den Tocopherolgehalt spezifisch im Tabaksamen zu erhöhen. Mit den entsprechenden Konstrukten transformierte Tabakpflanzen wurden im Gewächshaus angezogen. Anschließend wurde der α -Tocopherolgehalt der Gesamtpflanze bzw. der Samen der Pflanze bestimmt. In allen Fällen war die α -Tocopherol-
- 20 konzentration im Vergleich zur nicht transformierten Pflanze erhöht.

25

30

35

40

PCT/EP98/03832 WO 99/04021

28

SEQUENZPROTOKOLL

(1) ALGEMEINE INFORMATION:

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: BASF AG
 - (B) STRASSE: Carl Bosch
 - (C) ORT: Ludwigshafen
 - (D) BUNDESLAND: Germany
 - (F) POSTLEITZAHL: 67056
 - (G) TELEPHON: 0621-60-52698
- (ii) ANMELDETITEL: HPPD Sequenz aus Gerste
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2
 - (iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA)
- (2) INFORMATION ZU SEO ID NO: 1:
 - (i) SEOUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 1565 Basenpaare
 - (B) ART: Nukleinsäure
 - (C) STRANGFORM: Doppel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTISENSE: NEIN
 - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: hppd aus Gerste
 - (D) ENTWICKLUNGSSTADIUM: senescence
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: lambda FIXII-Bank der Gerste
 - (B) CLON: pHvSD36.seq
 - (ix) MERKMALE:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE: 9..1313
 - (x) VERÖFFENTLICHUNGSINFORMATION:
 - (A) AUTORS: Krupinska, Karin
 - (B) TITEL: Overexpression of HPPD
 - (C) ZEITSCHRIFT: overexpression of HPPD

29

(G) DATUM: 1998 (K) BELANGREICHE RESTE IN SEQ ID NO: 1: VON 1 BIS 1565

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

CGCACACC ATG CCG CCC ACC CCC ACC ACC CCC GCG GCT ACC GGC GCC GCC

Met Pro Pro Thr Pro Thr Thr Pro Ala Ala Thr Gly Ala Ala

1 5 10

GCC GCG GTG ACG CCG GAG CAC GCG CGA CCG CAC CGA ATG GTC CGC TTC 98

Ala Ala Val Thr Pro Glu His Ala Arg Pro His Arg Met Val Arg Phe
15 20 25 30

AAC CCG CGC AGC CAC CGC TTC CAC ACG CTC TCC TTC CAC CAC GTC GAG

Asn Pro Arg Ser Asp Arg Phe His Thr Leu Ser Phe His His Val Glu

35
40
45

TTC TGG TGC GCG GAC GCC GCC TCC GCC GCC GGC CGC TTC GCG TTC GCG

Phe Trp Cys Ala Asp Ala Ala Ser Ala Ala Gly Arg Phe Ala Phe Ala

50 55 60

CTC GGC GGG CGG CTC GCC GCC AGG TCC GAC CTC TCC ACG GGG AAC TCC
Leu Gly Ala Pro Leu Ala Ala Arg Ser Asp Leu Ser Thr Gly Asn Ser

65 70 75

GCG CAC GCC TCC CAG CTG CTC CGC TCG GGC TCC GCC TTC CTC TTC
Ala His Ala Ser Gln Leu Leu Arg Ser Gly Ser Leu Ala Phe Leu Phe
80 85 90

ACC GCG CCC TAC GCC AAC GGC TGC GAC GCC GCC ACC GCC TCC CCC

Thr Ala Pro Tyr Ala Asn Gly Cys Asp Ala Ala Thr Ala Ser Leu Pro
95 100 105 110

TCC TTC TCC GCC GAC GCC GGC GGC CGG TTC TCC GCC GAC CAC GGG ATC

Ser Phe Ser Ala Asp Ala Ala Arg Arg Phe Ser Ala Asp His Gly Ile

115 120 125

GCG GTG CGC TCC GTA GCG CTG CGC GTC GCA GAC GCC GCC GAG GCC TTC
Ala Val Arg Ser Val Ala Leu Arg Val Ala Asp Ala Ala Glu Ala Phe
130 135 140

CGC GCC AGT CGA CGG GGC GGC CGG CCG GCC TTC GCC CCC GTG GAC
Arg Ala Ser Arg Arg Arg Gly Ala Arg Pro Ala Phe Ala Pro Val Asp
145
150
155

CTC GGC CGC GGC TTC GCG TTC GCG GAG GTC GAG GTC TAC GGC GAC GTC

Leu Gly Arg Gly Phe Ala Phe Ala Glu Val Glu Leu Tyr Gly Asp Val

160 165 170

GTG CTC CGC TTC GTC AGC CAC CCG GAC GGC AGC GAC GTG CCC TTC TTG 578

Val Leu Arg Phe Val Ser His Pro Asp Gly Thr Asp Val Pro Phe Leu

175 180 185 190

							30									
CCG Pro																626
ACG Thr	CGG Arg	TTC Phe	Asp	CAC	GTC Val	GTC Val	GGC Gly	AAC Asn 215	GTC	CCG Pro	GAG Glu	CTT Leu	GCC Ala 220	CCC Pro	GCC Ala	674
GCA Ala	GCC Ala	Tyr	210 ATC Ile	GCC Ala	GGG Gly	TTC Phe	ACG Thr 230	GGG	TTC Phe	CAC His	GAG Glu	TTC Phe 235	GCC Ala	GAG Glu	TTC Phe	722
ACG Thr	GCG Ala 240	225 GAG Glu	GAC Asp	GTG Val	GGC Gly	ACG Thr 245	ACC	GAG Glu	AGC Ser	GGG Gly	CTC Leu 250	AAC	TCG Ser	GTG Val	GTG Val	770
CTC Leu 255	GCC	AAC Asn	AAC Asn	TCG Ser	GAG Glu 260	GGC	GTG Val	CTG Leu	CTG Leu	CCG Pro 265	CTC Leu	AAC Asn	GAG Glu	CCG Pro	GTG Val 270	818
CAC	GGC Gly	ACC Thr	AAG Lys	CGC Arg 275	CGG Arg	AGC Ser	CAG Gln	ATA Ile	CAG Gln 280	ACG Thr	TTC Phe	CTG Leu	GAA Glu	CAC His 285	CAC His	866
GGC Gly	GGC Gly	CCG Pro	GGC Gly 290	GTG Val	CAG Gln	CAC His	ATC Ile	GCG Ala 295	GTG Val	GCC Ala	AGC Ser	AGT Ser	GAC Asp 300	GTG Val	CTC Leu	914
AGG Arg	ACG Thr	CTC Leu 305	AGG Arg	AAG Lys	ATG Met	CGT Arg	GCG Ala 310	CGC Arg	TCC Ser	GCC Ala	ATG Met	GGC Gly 315	GGC Gly	TTC Phe	GAC Asp	962
TTC Phe	CTG Leu 320	CCA Pro	CCC Pro	CCG Pro	CTG Leu	CCG Pro 325	AAG Lys	TAC Tyr	TAC Tyr	GAA Glu	GGC Gly 330	GTG Val	CGA Arg	CGC Arg	CTT Leu	1010
GCC Ala 335	GGG Gly	GAT Asp	GTC Val	CTC Leu	TCG Ser 340	GAG Glu	GCG Ala	CAG Gln	ATC Ile	AAG Lys 345	GAA Glu	TGC Cys	CAG Gln	GAG Glu	CTG Leu 350	1058
GGT Gly	GTG Val	CTC	GTC Val	GAT Asp 355	AGG Arg	GAC Asp	GAC Asp	CAA Gln	GGG Gly 360	GTG Val	TTG Leu	CTC Leu	CAA Gln	ATC Ile 365	TTC Phe	1106
ACC Thr	AAG Lys	CCA Pro	GTA Val 370	Gly	GAC Asp	AGG Arg	CCG Pro	ACC Thr 375	Leu	TTC Phe	CTG Leu	GAG Glu	ATG Met 380	ATC Ile	CAG Gln	1154
AGG Arg	ATC Ile	GGG Gly 385	Cys	ATG Met	GAG Glu	AAG Lys	GAC Asp 390	Glu	AGA Arg	GGG Gly	GAA Glu	GAG Glu 395	Tyr	CAG	AAG Lys	1202

							31									
GGT Gly	GGC Gly 400	TGC Cys	GGC Gly	GGG Gly	Phe	GGC Gly 405	AAA Lys	GGC Gly	AAC Asn	TTC Phe	TCC Ser 410	GAG Glu	CTG Leu	TTC Phe	AAG Lys	1250
TCC Ser 415	ATT Ile	GAA Glu	GAT Asp	Tyr	GAG Glu 420	AAG Lys	TCC Ser	CTT Leu	GAA Glu	GCC Ala 425	AAG Lys	CAA Gln	TCT Ser	GCT Ala	GCA Ala 430	1298
		GGA Gly		TAGG 435	ATAG	AA G	CTGG	TCCT	T GI	ATCA	TGGT	CTC	ATGO	BAGC		1350
AAA	GAAA	AC A	ATGT	TGTI	T GI	AATA	TGC	TCC	CAC	ATT	ATAT	CAAT	GT I	'ATA	ATTGGT	1410
GAAC	CTGA	AG A	CAGA	TGTA	T CC	TATO	TATO	ATC	GGT	TAA	TGG	ATGGT	AG A	AGGG	GCTCAC	1470
ACAT	GAAG	AA A	ATGI	AGCG	T TO	ACAT	TGT	GT?	ACAAT	CTT	GCT	rgca/	AGT 2	AAA!	FAAAGA	1530
ACAC	SATTI	TG A	GTTC	TGCA	A AA	AAAA	LAAA	AAA	AAA							1565
(2)	INFO	RMAT	NOI	ZU S	EQ I	D NO	: 2:									
(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÂNGE: 434 Aminosâuren (B) ART: Aminosâure (D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÛLS: Protein																
		SEC							ON C	: 2:						
Met 1		Pro									Gly	Ala	Ala	Ala 15	Ala	
Val	Thr	Pro	Glu 20	His	Ala	Arg	Pro	His 25	Arg	Met	Val	Arg	Phe 30	Asn	Pro	
Arg	Ser	Asp 35	Arg	Phe	His	Thr	Leu 40	Ser	Phe	His	His	Val 45	Glu	Phe	Trp	
Cys	Ala 50	Asp	Ala	Ala	Ser	Ala 55	Ala	Gly	Arg	Phe	Ala 60	Phe	Ala	Leu	Gly	
Ala 65	Pro	Leu	Ala	Ala	Arg 70	Ser	Asp	Leu	Ser	Thr 75	Gly	Asn	Ser	Ala	His 80	
Ala	Ser	Gln	Leu	Leu 85	Arg	Ser	Gly	Ser	Leu 90	Ala	Phe	Leu	Phe	Thr 95	Ala	
Pro	Tyr	Ala	Asn 100	Gly	Cys	Asp	Ala	Ala 105		Ala	Ser	Leu	Pro 110	Ser	Phe	
Ser		Asp							Ala	Asp	His	Gly 125	Ile	Ala	Val	

•	0 ,,,	0.021												101/	
							32								
Arg	Ser 130	Val	Ala	Leu	Arg	Val 135	Ala	Asp	Ala	Ala	Glu 140	Ala	Phe	Arg	Ala
Ser 145	Arg	Arg	Arg	Gly	Ala 150	Arg	Pro	Ala	Phe	Ala 155	Pro	Val	Asp	Leu	Gly 160
Arg	Gly	Phe	Ala	Phe 165	Ala	Glu	Val	Glu	Leu 170	Tyr	Gly	Asp	Va1	Val 175	Leu
Arg	Phe	Val	Ser 180	His	Pro	Asp	Gly	Thr 185	Asp	Val	Pro	Phe	Leu 190	Pro	Gly
Phe	Glu	Gly 195	Val	Thr	Asn	Pro	Asp 200	Ala	Val	Asp	Tyr	Gly 205	Leu	Thr	Arg
Phe	Asp 210	His	Val	Val	Gly	Asn 215	Val	Pro	Glu	Leu	Ala 220	Pro	Ala	Ala	Ala
Tyr 22 5	Ile	Ala	Gly	Phe	Thr 230	Gly	Phe	His	Glu	Phe 235	Ala	Glu	Phe	Thr	Ala 240
Glu	qaA	Val	Gly	Thr 245	Thr	Glu	Ser	Gly	Leu 250	Asn	Ser	Val	Val	Leu 255	Ala
Asn	Asn	Ser	Glu 260	Gly	Va1	Leu	Leu	Pro 265	Leu	Asn	Glu	Pro	Val 270	His	Gly
Thr	Lys	Arg 275	Arg	Ser	Gln	Ile	Gln 280	Thr	Phe	Leu	Glu	His 285	His	Gly	Gly
Pro	Gly 290	Val	Gln	His	Ile	Ala 295	Val	Ala	Ser	Ser	Asp 300	Val	Leu	Arg	Thr
Leu 305	Arg	Lys	Met	Arg	Ala 310	Arg	Ser	Ala	Met	Gly 315	Gly	Phe	Asp	Phe	Leu 320
Pro	Pro	Pro	Leu	Pro 325	Lys	Tyr	Tyr	Glu	Gly 330	Val	Arg	Arg	Leu	Ala 335	Gly
Asp	Val	Leu	Ser 340	Glu	Ala	Gln	Ile	Lys 345	Glu	Cys	Gln	Glu	Leu 350	Gly	Val
Leu	Val	Asp 355	Arg	Asp	Asp	Gln	Gly 360	Val	Leu	Leu	Gln	Ile 365	Phe	Thr	Lys
Pro	Val 370	Gly	Asp	Arg	Pro	Thr 375		Phe	Leu	Glu	Met 380	Ile	Gln	Arg	Ile
Gly 385	Сув	Met	Glu	Lys	Asp 390		Arg	Gly	Glu	Glu 395	Tyr	Gln	Lys	Gly	Gly 400

Cys Gly Gly Phe Gly Lys Gly Asn Phe Ser Glu Leu Phe Lys Ser Ile

405

410

415

33

Glu Asp Tyr Glu Lys Ser Leu Glu Ala Lys Gln Ser Ala Ala Val Gln \$420\$

Gly Ser

Patentansprüche

- DNA-Sequenz SEQ ID NO:1 und damit hybridisierende DNA-Sequenzen kodierend für eine HPPD.
 - Expressionskassette enthaltend einen Promotor und eine DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1.
- 10 3. Expressionskassette nach Anspruch 2, enthaltend den CaMV35S-Promotor
 - Expressionskassette nach Anspruch 2, enthaltend den samenspezifischen Phaseolin-Promotor.
- 5. Expressionskassette nach Anspruch 2, wobei die DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 funktionell mit einem anderen Protein so verknüpft ist, daß ein gemeinsames Translationsprodukt entsteht.

20

- Verwendung der Expressionskassette gemäß Anspruch 2 zur Transformation von Pflanzen.
- 7. Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man eine Expressionskassette gemäß Anspruch 2 in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzenzellen einbringt.
- Verfahren zur Transformation von Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - die Expressionskassette nach Anspruch 2 in einen Agrobakterienstamm transferiert,
 - 2) die entstandenen rekombinanten Klone isoliert und
 - diese zur Transformation von Pflanzen verwendet.
 - Verfahren nach Anspruch 8, wobei die Transformation mit Hilfe des Stammes Agrobacterium tumefaciens erfolgt.
- 40 10. Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit Hilfe der Elektroporation erfolgt.

35

- 11. Verfahren zur Transformation von Pflanzen gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Transformation mit Hilfe der particle bombardment Methode erfolgt.
- 5 12. Pflanze mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt enthaltend eine Expressionskassette gemäß den Ansprüchen 2 bis 5.
 - Pflanze gemäß Anspruch 12, ausgewählt aus der Gruppe Soja, Gerste, Hafer, Weizen, Raps, Mais oder Sonnenblume.

10
14. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Vitamin

- 14. Verfahren zur Herstellung von Prianzen mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt, dadurch gekennzeichnet, daß eine DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 in Pflanzen exprimiert wird.
- 15 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die DNA-Sequenz in einer Tabakpflanze exprimiert wird.
- 16. Verfahren nach Anspruch 14 und 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Expression in den Blättern oder den Samen der Pflanze 20 erfolgt.
- Verwendung von Expressionskassetten gemäß den Ansprüchen 2 bis 5 zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem Vitamin E-Gehalt durch Expression einer DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1 in Pflanzen.
 - Verwendung der Expressionskassette gemäß Anspruch 2 zur Herstellung eines Testsystems zur Identifizierung von Inhibitoren der HPPD.
- 30 19. Testsystem basierend auf der Expression einer Expressionskassette gemäß Anspruch 2 zur Identifizierung von Inhibitoren der HPPD.
- 35 20. Herbizide Wirkstoffe, identifizierbar mittels eines Testsystems gemäß Anspruch 19.

40

- 21. Verwendung einer Pflanze gemäß Anspruch 12 zur Herstellung pflanzlicher HPPD.
- 22. Verwendung der Expressionskassette gemäß Anspruch 2 zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der HPPD durch verstärkte Expression einer DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1.

36

23. Verfahren zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der HPPD durch verstärkte Expression einer DNA-Sequenz gemäß Anspruch 1.

5 24. Pflanze mit erhöhter Resistenz gegenüber Inhibitoren der HPPD enthaltend eine Expressionskassette gemäß den Ansprüchen 2 bis 5.

10

15

20

25

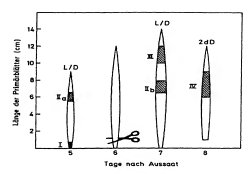
30

35

40

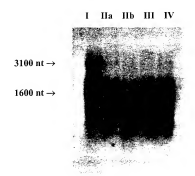
45

Fig. 1/7



2/7

Fig. 2/7



3/7

Fig. 3/7

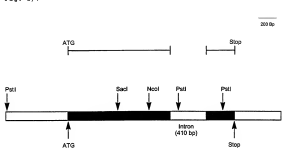
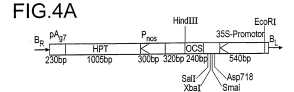
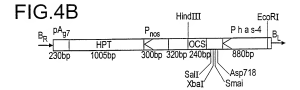


Fig. 4/7



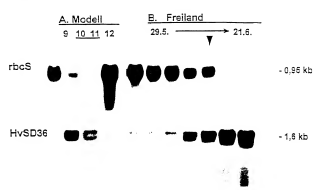


5/7

Fig. 5/7



Fig. 6/7



7/7

Fig. 7/7

B E H X



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

tional Application No PCT/EP 98/03832

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/82 C12N C12N9/02 C12N5/10 G01N33/50 C12N15/53 A01H5/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N G01N A01H

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED	TO BE RELEVANT
-------------------------	----------------

Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO 96 38567 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE ;SAILLAND ALAIN (FR); ROLLAND ANNE (FR);) 5 December 1996	1-3, 6-11, 22-24
Y	cited in the application pages 1, 2; example	18-20
X	NORRIS, S.R., ET AL.: "arabidopsis plastoquinone and tocopherol biosynthetic mutants are also carotenoid deficient" PLANT PHYSIOLOGY, SUPPLEMENT, vol. 111, no. 2, June 1996, page 40 XP002083334	1-3, 6-12,14, 16,17,21
Y	see the whole document	18-20
	-/	

X	Further documents are listed in the continuation of box 0
---	---

X Patent family members are listed in annex

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance.
- "E" earlier document but published on or after the international tiling date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another
- citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or
- other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

Date of the actual completion of theinternational search

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the
- invention "X" document of particular relevance; the claimed invention
- cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention
- cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such doc ments, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report

11 November 1998 Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Riiswilk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

27/11/1998

Authorized officer

Holtorf, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In. itional Application No PCT/EP 98/03832

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages Y BARTA I C ET AL: "PURIFICATION AND 20 CHARACTERIZATION OF 4-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXEGENASE FROM MATZE" PESTICIDE SCIENCE, vol. 48, no. 2, 1996, pages 109-116, XP000646540 pages 109, 110, left hand-column; page 115 χ LENNE C ET AL: "LOCALIZATION AND PARTIAL PURIFICATION OF P-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXYGENASE FROM CULTURED CARROT CELLS' PHOTOSYNTHESIS: FROM LIGHT TO BIOSPHERE. PROCEEDINGS OF THE INTERNATIONAL PHOTOSYNTHESIS CONGRESS. vol. 5. 20 August 1995, pages 285-288. XP000646348 see page 288 γ "LARGE SCALE TESTING OF 18 - 204-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXUGENASE FOR THE DETECTION OF NEW HERBICIDAL LEADS" RESEARCH DISCLOSURE. no. 393, January 1997, page 73 XP000693711 see the whole document NORRIS S R ET AL: "GENETIC DISSECTION OF 1-24 Α CAROTENOID SYNTHESIS IN ARABIDOPSIS DEFINES PLASTOOUTNONE AS AN ESSENTIAL COMPONENT OF PHYTOENE DESATURATION" PLANT CELL. vol. 7, December 1995, pages 2139-2149, XP002041909 abstract, page 2140, left hand column; page 2141, right hand column: pages 2142, 2143; figures 3, 4, 7 P,X KLEBER-JANKE, T. AND KRUPINSKA, K .: "isolation of cDNA clones for genes showing enhanced expression in barley leaves during dark-induced senescence as well as during senescence under field conditions" PLANTA. vol. 203. November 1997, pages 332-340. XP002083335 abstract, page 337,; page 339, figures 2, 4; table 2 P.X WO 97 27285 A (UNIV ARIZONA) 31 July 1997 1-3. 6-12.14. 16-19.21 pages 4, 6, 7-10, 14, 24, 26; claims -/--

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No PCT/EP 98/03832

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
anagory .	Support or account of the individual particles which changes or any constant hypograph	
Ρ,Χ	WO 97 49816 A (DU PONT ; MAXWELL CARL ARTHUR (US); SCOLNIK PABLO ARIEL (US); WITTE) 31 December 1997 abstract, page 2; page 3, lines 9-16;	1-3, 6-11, 18-20, 22-24
	pages 10, 11, 14, 15; examples	
Ρ,Χ	GARCIA I ET AL: "SUBCELLULAR LOCALIZATION AND PURIFICATION OF A P-HYDROXYPHENYLPYRU -VATE DIOXYGENASE FROM CULTURED CARROT CELLS AND CHARACTERIZATION OFTHE CORRESPONDING CDNA" BIOCHEMICAL JOURNAL, vol. 325, no. PART 03, 1 August 1997, pages 761-769, XP002070560 pages 761, 764; 763, right hand column; pages 766, 767; figure 3	1,2
	<u>.</u>	

Information on patent family members

In Ational Application No PCT/EP 98/03832

Patent document cited in search report				Patent family member(s)			Publication date
WO	9638567	Α	05-12-1996	FR	2734840		06-12-1996
				FR	2734841		06-12-1996
				FR	2734842		06-12-1996
				AU	6228696	Α	18-12-1996
				CA	2219979	Α	05-12-1996
				CZ	9703809	Α	18-03-1998
				EP	0828837	Α	18-03-1998
				HR	960245	Α	31-08-1997
				PL	323679	Α	14-04-1998
WO	9727285	A	31-07-1997	AU	1845397	A	20-08-1997
WO	9749816	Α	31-12-1997	AU	3644697	Α	14-01-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen PCT/FP 98/03832

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N15/82 C12N15/53 C12N9/02 C12N5/10 G01N33/50 A01H5/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B RECHERCHIERTE GERIETE

Recherchierter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C12N G01N A01H

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie '	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	WO 96 38567 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE ;SAILLAND ALAIN (FR); ROLLAND ANNE (FR);) 5. Dezember 1996 in der Anmeldung erwähnt	1-3, 6-11, 22-24
Y	Seite 1,2; Beispiele	18-20
X	NORRIS, S.R., ET AL.: "arabidopsis plastoquinone and tocopherol biosynthetic mutants are also carotenoid deficient" PLANT PHYSIOLOGY, SUPPLEMENT, Bd. 111, Nr. 2, Juni 1996, Seite 40 XP002083334	1-3, 6-12,14, 16,17,21
Y	siehe das ganze Dokument /	18-20
	1.0	

Х Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

 \square Siehe Anhang Patentfamilie

Theorie angegeben ist

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft er-
- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden " soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Annekledatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufigrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach deminternationalen Anmeldedatum oder dem Priorit\u00e4sdatum ver\u00f6fentlicht worden ist und mit der

kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung miteiner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheilegend ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbenPatentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

November 1998

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

27/11/1998

Bevollmächtigter Bediensteter

Holtorf, S

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In. dionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03832

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. BARTA I C ET AL: "PURIFICATION AND 20 χ CHARACTERIZATION OF 4-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXEGENASE FROM MATZE" PESTICIDE SCIENCE, Bd. 48, Nr. 2, 1996, Seiten 109-116, XP000646540 Seiten 109, 110, linke Spalte; Seite 115 LENNE C ET AL: "LOCALIZATION AND PARTIAL χ PURIFICATION OF P-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXYGENASE FROM CULTURED CARROT CELLS" PHOTOSYNTHESIS: FROM LIGHT TO BIOSPHERE. PROCEEDINGS OF THE INTERNATIONAL PHOTOSYNTHESIS CONGRESS. Bd. 5, 20. August 1995, Seiten 285-288, XP000646348 siehe Seite 288 18-20 "LARGE SCALE TESTING OF 4-HYDROXYPHENYLPYRUVATE DIOXUGENASE FOR THE DETECTION OF NEW HERBICIDAL LEADS" RESEARCH DISCLOSURE. Nr. 393, Januar 1997, Seite 73 XP000693711 siehe das ganze Dokument 1-24 NORRIS S R ET AL: "GENETIC DISSECTION OF CAROTENOID SYNTHESIS IN ARABIDOPSIS DEFINES PLASTOQUINONE AS AN ESSENTIAL COMPONENT OF PHYTOENE DESATURATION" PLANT CELL. Bd. 7, Dezember 1995, Seiten 2139-2149, XP002041909 Zusammenfassung, Seite 2140, linke Spalte: Seite 2141, rechte Spalte; Seiten 2142,2143; Abb. 3,4,7 KLEBER-JANKE, T. AND KRUPINSKA, K.: P.X "isolation of cDNA clones for genes showing enhanced expression in barley leaves during dark-induced senescence as well as during senescence under field conditions" PLANTA. Bd. 203. November 1997, Seiten 332-340, XP002083335 Zusammenfassung, Seite 337; Seite 339, Abb. 2.4: Tabelle 2 1-3, P.X WO 97 27285 A (UNIV ARIZONA) 31. Juli 1997 6-12.14. 16-19.21 Seiten 4,6,7-10,14,24,26; Ansprüche -/--

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03832

) 10	CT/EP 98/03832
C.(Fortsetz	rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie	Bezeichnung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommender	n Teile Betr. Anspruch Nr.
Р,Х	WO 97 49816 A (DU PONT ;MAXWELL CARL ARTHUR (US); SCOLNIK PABLO ARIEL (US); WITTE) 31. Dezember 1997 Zusammenfassung, Seite 2; Seite 3, Zeile 9-16; Seiten 10,11,14,15; Beispiele	1-3, 6-11, 18-20, 22-24
Р,Х		1,2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERIC

Angaben zu Veröt- Nungen, die zur selben Patentfamilie gehoren

In .tionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03832

					FC1/EF 90/03032			
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung			
WO	9638567	А	05-12-1996	FR FR FR AU CA CZ EP HR PL	2734840 A 2734841 A 2734842 A 6228696 A 2219979 A 9703809 A 0828837 A 960245 A 323679 A	06-12-1996 06-12-1996 06-12-1996 18-12-1996 05-12-1996 18-03-1998 18-03-1998 31-08-1997 14-04-1998		
WO	9727285	Α	31-07-1997	AU	1845397 A	20-08-1997		
WO	9749816	А	31-12-1997	AU	3644697 A	14-01-1998		